# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### (19)日本国特許庁(JP)

### (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-82480 (P2002-82480A)

(43)公開日 平成14年3月22日(2002.3.22)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ				•	テーマコート*(参	考)
G 0 3 G	9/087			G 0	3 G	9/08		365	2H00	5
	9/083							3 2 1		
	9/097							101		
	9/08	365						3 2 5		
								3 3 1		
			審査請求	未請求	請求	項の数9	OL	(全 28 頁)	最終頁	に続く
(21)出願番号	•	特願2000-269629(P2000	-269629)	(71)	出願人	000001	1007			
						キヤノ	ン株式	会社		
(22)出願日		平成12年9月6日(2000.9	9. 6)			東京都	大田区	下丸子3丁目	30番2号	
				(72)	発明者	唐木	由紀			
						東京都	大田区	下丸子3丁目	30番2号	キヤ
						ノン株	式会社	内		
				(72)	発明者	<b>粕谷</b>	貴重			
						東京都	大田区	下丸子3丁目	30番2号	キヤ
				ļ .		ノン桝	式会社	内		
				(74)	代理人	100096	828			
						弁理士	渡辺	敬介 (外	1名)	
									最終頁	に続く
									ACTES	1000

#### (54) 【発明の名称】 トナー

#### (57) 【要約】

【課題】 低温定着性、耐高温オフセット性に優れ、長期にわたり現像性に優れ、環境安定性に優れたトナーを提供することにある。

【解決手段】 少なくとも結着樹脂、着色剤、ワックス及び有機金属化合物を含有するトナーにおいて、該結着樹脂は、ポリエステル樹脂及びビニル系重合体ユニットとポリエステルユニットを有するハイブリッド樹脂の混合物からなり、有機金属化合物が1個以上のアルキル基と、鉄原子と結合可能な2個の水酸基とを有するモノアゾ化合物より生成され得るアゾ鉄化合物であることを特徴とする。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも結着樹脂、着色剤、ワックス 及び有機金属化合物を含有するトナーにおいて、

1

該結着樹脂は、ポリエステル樹脂及びビニル系重合体ユニットとポリエステルユニットを有するハイブリッド樹脂の混合物からなり、

有機金属化合物が1個以上のアルキル基と、鉄原子と結合可能な2個の水酸基とを有するモノアゾ化合物より生成され得るアゾ鉄化合物であり、

モノアゾ化合物が下記式(a)乃至(c)で表せること 10 を特徴とするトナー。

#### 【化1】

$$R_{3} \xrightarrow{R_{1}} N = N \xrightarrow{R_{5}} R_{6}$$

$$R_{4} OH HO R_{8}$$
(a)

(式中、 $R_i \sim R_i$ はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を表し、 $R_i \sim R_i$ のうち少なくとも一つがアルキル基である。)

#### 【化2】

$$R_{10}$$
  $R_{9}$   $R_{13}$   $R_{16}$   $R_{17}$   $R_{17}$   $R_{12}$  OH HO  $R_{18}$  (b)

(式中、 $R_9 \sim R_{18}$ はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を表し、 $R_9 \sim R_{18}$ のうち少なくとも一つがアルキル基である。)

#### 【化3】

$$R_{21}$$
  $R_{20}$   $R_{26}$   $R_{27}$   $R_{22}$   $R_{19}$   $R_{25}$   $R_{29}$   $R_{24}$  OH HO  $R_{30}$  (c)

(式中、 $R_{19}$ ~ $R_{30}$ はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を表し、 $R_{19}$ ~ $R_{30}$ のうち少なくとも一つがアルキル基である。)

【請求項2】 前記アゾ鉄化合物は、下記式(d)、(e) または(f) で表されることを特徴とする請求項1に記載のトナー。

#### 【化4】

$$\begin{pmatrix}
A-N=N-B \\
Q & O \\
Fe & M^+
\end{pmatrix}$$
(d)

$$\begin{pmatrix} A-N=N-B \\ O & O \end{pmatrix}_{3} \cdot 2Fe \qquad (e)$$

$$\begin{pmatrix} A-N=N-B \\ O & O \end{pmatrix}_{6} \cdot 4Fe \qquad (f)$$

(式(d)、(e)、(f)中、A及びBはそれぞれ独立してo-フェニレンまたは1、2-ナフチレンを表し、それぞれハロゲン原子またはアルキル基を置換基として有していてもよく、少なくとも一つはアルキル基である。また、Mはカチオンであり、水素イオン、アルカリ金属イオン、アンモニウムイオン、有機アンモニウムイオンを表す。)

【請求項3】 該トナーの分子量1万未満のTHF可溶成分における三価以上の多価カルボン酸類またはその無水物の含有量をW1 (mol%)、分子量1万以上のTHF可溶成分における三価以上の多価カルボン酸類またはその無水物の含有量をW2 (mol%)とするとき、0  $\leq$  W1 (mol%)  $\leq$  25、0.1  $\leq$  W2 (mol%)  $\leq$  30

30 であることを特徴とする請求項1又は2に記載のトナー

【請求項4】 W1とW2の関係が

W2>W1

を満足することを特徴とする請求項3に記載のトナー。

【請求項5】 該トナーのDSC吸熱メインピークが少なくとも $60\sim120$ ℃にあることを特徴とする請求項1乃至4のいずれかに記載のトナー。

【請求項6】 該トナーに含まれるワックスのGPC分子量分布において、数平均分子量(Mn)と重量平均分40 子量(Mw)との比(Mw/Mn)が1.0~2.0であることを特徴とする請求項1乃至5のいずれかに記載のトナー。

【請求項7】 該トナーは、THF不溶分の含有量が1~50質量%であり、THF可溶分のGPCの分子量分布において、分子量1万未満の成分の含有量(M1)が40~70質量%、分子量1万乃至5万の成分の含有量(M2)が25~50質量%、分子量5万を超える成分の含有量(M3)が2~25質量%であり、且つM1≥M2>M3を満足することを特徴とする請求項1乃至6のいずれかに記載のトナー。

【請求項8】 該トナーは結着樹脂100質量部に対し、有機金属化合物を0.1~10質量部含むことを特徴とする請求項1乃至7のいずれかに記載のトナー。

【請求項9】 該トナーは、結着樹脂100質量部に対し、該着色剤として磁性体を30~200質量部含有することを特徴とする請求項1乃至8のいずれかに記載のトナー。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電子写真法、静電 10 記録法、静電印刷法のごとき画像形成方法及びトナージ ェット法に用いられるトナーに関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来、トナー用樹脂としてはポリエステル樹脂、及びスチレン系樹脂などのビニル系共重合体が主に使用されている。ポリエステル樹脂は元来低温定着性に優れた性能を有しているが、その反面、高温でのオフセット現象を発生しやすいという欠点を併せ持っている。この欠点を補うためにポリエステル樹脂の分子量を上げて粘度を上げようとすると、低温定着性を損なうば20かりでなく、トナー製造時の粉砕性についても悪化させてしまい、トナーの微粒子化にも不適切なものとなってしまう。

【0003】また、スチレン系樹脂などのビニル系共重合体は、トナー製造時の粉砕性には優れているが、高分子量化が容易なため、耐高温オフセット性には優れているものの、低温定着性を向上させるために分子量を下げると、耐ブロッキング性や現像性が悪化してしまう。

【0004】これらの2種類の樹脂の長所を有効に生かし、欠点を補うためにこれらの樹脂を混合して使用する 30 方法もいくつか検討されている。例えば、特開昭54-114245号公報では、ポリエステル樹脂とビニル系共重合体を混合した樹脂を含有してなるトナーが開示されている。しかしながら、ポリエステル樹脂とビニル系共重合体は本質的に相溶性が悪いため、これらの配合比を適切なものにしないと低温定着性、耐高温オフセット性、耐ブロッキング性をすべて満足するのは難しい。また、トナー製造時に添加される着色剤やワックスなどの分散性が不十分なものとなるため、現像性に問題を生じやすくなる。特に近年、微粒子化が進んでいるトナーに 40 おいてはこの問題が顕著となる。

【0005】特開昭56-116043号公報や特開昭58-159546号公報では、ポリエステル樹脂の存在下で単量体を重合して得られる重合体を含有することを特徴とするトナーが開示されている。特開昭58-102246号公報や特開平1-156759号公報では、不飽和ポリエステル樹脂存在下でビニル系共重合体を重合して得られる重合体を含有することを特徴とするトナーが開示されている。特開平2-881号公報では、酸価含有スチレン系樹脂とポリエステル樹脂をエス50

4

テル化した重合体を含むことを特徴とするトナーが開示されている。これらの方法では、ポリエステル樹脂とビニル系共重合体の相溶性は向上するものの、トナー製造時に添加されるワックスを均一に分散するのは困難であり、トナーとした場合は定着性ばかりでなく、現像性においても未だ改良すべき課題を残している。

【0006】特開平4-338973号公報では軟化点の異なる2種のポリエステル樹脂を用いたトナー、特開平8-166688号公報では分子量の異なる2種のポリエステル樹脂を用いたトナーを開示している。しかし、いずれも耐高温オフセット性においては、ポリエステル樹脂の領域の範囲内にあり、改良すべき問題である。

【0007】特開平8-44108号公報においては、ビニル系樹脂モノマーによる付加重合反応とポリエステル系樹脂モノマーによる縮重合反応を並行して行うことによって得られた、軟化点の異なる2種のハイブリッド樹脂を用いたトナーを開示している。また、特開平8-54754号公報では、ポリエステル樹脂と、ビニル系樹脂モノマーによるイが加重合反応とポリエステル系樹脂モノマーによる縮重合反応を並行して行うことによって得られたハイブリッド樹脂を混合して得られる樹脂を用いたトナーを開示している。これらの方法では、トナーの低分子量側と高分子量側の架橋のバランスが上手くいかず、低温定着性、ワックス分散、長期にわたる現像性に対し未だ改良すべき問題を残している。

【0008】また、特開平7-128912号公報では、クロム又はコバルト原子のモノアゾ錯体を含有する負帯電性トナーが開示されている。

【0009】特開平10-10785号公報では、金属 錯体型モノアゾ化合物、芳香族ヒドロキシカルボン酸金 属錯体を荷電制御剤として含有するトナーが開示されて いる。

【0010】特開平9-169919号公報では、金属 化反応可能な2つの水酸基を有するモノアゾ金属化合物 が開示されている。

【0011】特開平11-7164号公報では、モノア ゾ化合物を配位子とするアモルファス状金属塩からなる 荷電制御剤が開示されている。

【0012】これらのモノアゾ金属錯体を荷電制御剤としてトナーに添加した場合には、優れた荷電制御性が発揮されるものの、トナー処方によっては現像性が不十分となる場合があった。また、ポリエステル樹脂は良好な定着特性が得られるが、現像性については改良の余地があり、より優れた荷電制御剤も必要とされている。

#### [0013]

【本発明が解決しようとする課題】本発明は、上述の如き問題点を解決したトナーを提供するものである。即ち、本発明の目的は、低温定着性、耐高温オフセット性に優れ、長期にわたり現像性に優れ、環境安定性に優れ

たトナーを提供することである。

#### [0014]

【課題を解決するための手段】本発明は、少なくとも結 着樹脂、着色剤、ワックス及び有機金属化合物を含有す るトナーにおいて、該結着樹脂は、ポリエステル樹脂及 びビニル系重合体ユニットとポリエステルユニットを有 するハイブリッド樹脂の混合物からなり、有機金属化合 物が1個以上のアルキル基と、鉄原子と結合可能な2個 の水酸基とを有するモノアゾ化合物より生成され得るア ゾ鉄化合物であり、モノアゾ化合物が下記式(a) 乃至 10 (c) で表せることを特徴とするトナーに関する。

[0015]

【化5】

$$R_3$$
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
(a)

(式中、R<sub>1</sub>~R<sub>8</sub>はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲ ン原子またはアルキル基を表し、R<sub>1</sub>~R<sub>2</sub>のうち少なく とも一つがアルキル基である。)

[0016]

【化6】

(式中、R<sub>9</sub>~R<sub>18</sub>はそれぞれ独立して水素原子、ハロ ゲン原子またはアルキル基を表し、Rg~Rnのうち少 なくとも一つがアルキル基である。)

[0017]

【化7】

(式中、R<sub>19</sub>~R<sub>30</sub>はそれぞれ独立して水素原子、ハロ ゲン原子またはアルキル基を表し、Ru~Ruのうち少 なくとも一つがアルキル基である。)

[0018]

#### 【発明の実施の形態】

【0019】本発明では、少なくとも結着樹脂、着色 剤、ワックス及び有機金属化合物を含有するトナーにお いて、該結着樹脂が、ポリエステル樹脂及びビニル系重 合体ユニットとポリエステルユニットを有するハイブリ ッド樹脂の混合物からなることで、低温定着性の良いポ 50

リエステルと耐高温オフセット性が良いハイブリッドの 性質を活かし、低温定着性と耐高温オフセット性を両立 することができる。

【0020】しかしながら、高温高湿下で耐久後、長期 間その環境下で放置するとトナーの帯電性が下がり、濃 度が低下してしまうことがある。一方、有機金属化合物 として、下記式(a)乃至(c)で表せるモノアゾ化合 物より生成され得るアゾ鉄化合物を有することで、ポリ エステル樹脂、ハイブリッド樹脂においても十分に高い 帯電量を得ることができるので耐久後長期間放置した後 の濃度低下を回避することができる。本発明において、 下記式(a)乃至(c)で表せるアルキル基を有するモ ノアゾ化合物より生成され得るアゾ鉄化合物を有するこ とで、帯電付与の立ち上がりが速く、トナーの帯電性の 回復が速くなり、エステル結合を多く有するポリエステ ル樹脂或いはハイブリッド樹脂との相溶性が良く、アゾ 鉄化合物が均一に微分散でき、また、電荷を放出しやす く帯電量の低下しやすいポリエステル、ハイブリッド系 樹脂においてもそれに追いつく帯電能力を有する為、長 期耐久しても、高湿下でも、濃度低下が起こらないこと を見いだした。また、連続使用時においても、ポリエス テル樹脂やハイブリッド樹脂の帯電放出作用とアゾ鉄化 合物による帯電付与のバランスが取れ、トナーの帯電性 の経時変化が均一になり、耐久後半に発生するポジゴー ストを良好に防止することができる。

[0021]

【化8】

20

$$R_3 \xrightarrow{R_2} R_1 \xrightarrow{R_5} R_6 \\ N=N \xrightarrow{R_6} R_7$$

$$R_4 \xrightarrow{OH} HO \xrightarrow{R_8} R_6$$
(a)

(式中R<sub>1</sub>~R<sub>8</sub>はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン 原子またはアルキル基を表し、RI~R®のうち少なくと も一つがアルキル基である。)

[0022]

【化9】

$$R_{10}$$
  $R_{9}$   $R_{13}$   $R_{16}$   $R_{17}$   $R_{17}$   $R_{12}$  OH HO  $R_{18}$  (b)

(式中、R<sub>2</sub>~R<sub>1</sub>はそれぞれ独立して水素原子、ハロ ゲン原子またはアルキル基を表し、Rg~Rgのうち少 なくとも一つがアルキル基である。)

【化10】

(式中、 $R_{19}$ ~ $R_{30}$ はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を表し、 $R_{19}$ ~ $R_{30}$ のうち少なくとも一つがアルキル基である。)

【0023】すなわち、本発明で用いられるアゾ鉄化合 10 物を形成するモノアゾ化合物は、上記式(a)、(b)または(c)で表される化合物であることを特徴とし、トナーの帯電の良好な立ち上がりや高帯電性を得ること、及び画像濃度などの現像性の安定を図ることができる。また、上記モノアゾ化合物のうち、アルキル基を置換基として有することを特徴とし、結着樹脂との相溶性をあげ、結着樹脂の帯電も安定化させるためトナーの帯電性と環境安定性を得ることができる。さらに好ましくは、炭素数が4~12、好ましくは6~10のアルキル基を置換基として有するモノアゾ化合物であり、置換基 20 構造が大きくなることで結着樹脂の分子との絡みが生じ、エステル結合を有する結着樹脂中での均一微分散と\*

\*いう点で好ましい。特に、3級アルキル基を置換基として有するモノアゾ化合物が、帯電時のイオン状態を安定 化させるためより一層の帯電安定化が得られる。

【0024】さらに、上記(a)~(c)のモノアゾ化合物の中では、非対称構造で高い帯電量を得るという点で、特に(b)の構造を有するモノアゾ化合物が好ましい。

【0025】アルキル基が形成される位置は特には限定されないが、R<sub>13</sub>~R<sub>15</sub>の位置にアルキル基を有することが、分子構造を大きくすることができ安定した帯電性をトナーに付与するという点から特に好ましい。

【0026】このようなモノアゾ化合物は、ジアゾカップリング反応により得ることができる。

【0027】以下に、本発明に好ましく用いられるモノアゾ化合物の具体例を挙げるが、本発明はこれらのモノアゾ化合物に限定されるわけではない。 $-t-Octid-C(CH_3)$ 2- $CH_2-C(CH_3)$ 3を表し、 $-t-Bud-C(CH_3)$ 3を表し、 $-t-C_3H_1$ 4- $C(CH_3)$ 2- $CH_2-CH_3$ を表し、 $-Med-CH_3$ を表す。

[0028]

【化11】

(2)

$$t-Bu$$

$$N=N-$$
OH HO
(3)

$$t-C_5H_{11}$$

$$N=N$$

$$OH$$

$$HO$$

$$(5)$$

### [0029]

【化12】

12

$$\begin{array}{c|c} & & CI \\ \hline & & N=N \\ \hline & OH & HO \\ \end{array}$$

[0030]

【化13】

$$t-C_5H_{11}$$

$$N=N-$$
OH HO

【0031】本発明で用いられるアゾ鉄化合物は鉄とモ ノアゾ化合物の反応生成物であって、上記モノアゾ化合 物が鉄原子に配位したアゾ鉄化合物である。このアゾ鉄 化合物は鉄錯体、鉄錯塩あるいはこれらの混合物であ り、下記一般式(d)、(e)、(f)等で表されるア ゾ鉄化合物から選ばれるアゾ鉄化合物あるいはこれらの 混合物である。

[0032]

【化14】

$$\begin{pmatrix}
A-N=N-B \\
O \\
O \\
B-N=N-A
\end{pmatrix}$$

$$M^{+} \qquad (d)$$

$$\begin{pmatrix} A-N=N-B \\ O & O \end{pmatrix}_3$$
 2Fe (e)

$$\begin{pmatrix} A-N=N-B \\ O & O \end{pmatrix}_{6} \qquad 4Fe \qquad (f)$$

(式(d)、(e)、(f)中、A及びBはそれぞれ独 立してo-フェニレンまたは1,2-ナフチレンを表 し、それぞれハロゲン原子またはアルキル基を置換基と して有しても良く、少なくとも一つのアルキル基を有す る。また、Mはカチオンであり、水素イオン、アルカリ 金属イオン、アンモニウムイオン、有機アンモニウムイ 50 のではないが、配位子として用いられる上記モノアゾ化

(13)

(14)

(15)

(12)

14

オンを表す。)

40

【0033】本発明で用いられるアゾ鉄化合物は、鉄原 子と結合可能なモノアゾ化合物を、水及び/または有機 溶媒中(好ましくは有機溶媒中)で鉄化剤と反応させる ことにより得ることができる。

【0034】一般に、有機溶媒中で得られた反応生成物 は、有機溶媒中から濾別して水洗するか、適当量の水に 分散させ、析出物を濾取して水洗し、乾燥させることに より取り出すことができる。このような鉄化反応に用い 30 る有機溶媒の例としては、メタノール、エタノール、プ ロパノール、イソプロパノール、ブタノール、エチレン グリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモ ノエチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエ ーテル、エチレングリコールジメチルエーテル(モノグ **ライム)、ジエチレングリコールジメチルエーテル(ジ** グライム)、エチレングリコールジエチルエーテル、ト リエチレングリコールジメチルエーテル(トリグライ ム)、テトラエチレングリコールジメチルエーテル(テ トラクライム)、エチレングリコール、プロピレングリ コール等のアルコール系、エーテル系、及びグリコール 系有機溶媒;N、N-ジメチルホルムアミド、N、N-ジメチルアセトアミド、N-メチル-2-ピロリドン、 ジメチルスルホキシド等の非プロトン性極性溶媒などの 水に可溶な有機溶媒を挙げることができる。上記有機溶 媒として好ましいものは、イソプロパノール、エチレン グリコールモノメチルエーテル (メチルセロソルプ)、 エチレングリコールモノエチルエーテル(エチルセロソ ルブ)、エチレングリコールである。

【0035】この有機溶媒の使用量は特に限定されるも

合物に対して質量比で2~5倍である。

【0036】また、上記鉄化剤として好適なものの例としては、塩化第二鉄、硫酸第二鉄、硝酸第二鉄等が挙げられる。鉄化剤は、一般に、配位子となるモノアゾ化合物1モルに対して、鉄原子当量で $1/3\sim2$  当量、好ましくは $1/2\sim2/3$  当量が用いられる。

【0037】また、有機金属化合物としての上記モノア ゾ鉄化合物は結着樹脂100質量部に対し、0.1~1 0質量部含有させることによりトナーに良好な帯電制御 性を付与できる。また該モノアゾ鉄化合物と別の有機金 10 属化合物を併用しても構わない。

【0038】該トナー分子量が1万未満のTHF可溶成分における三価以上の多価カルボン酸類またはその無水物の含有量をW1 (mol%)、分子量1万以上のTHF可溶成分における三価以上の多価カルボン酸類またはその無水物の含有量をW2 (mol%)とするとき、0 $\leq$ W1 (mol%) $\leq$ 25、0.1 $\leq$ W2 (mol%) $\leq$ 30、より好ましくは0.5 $\leq$ W1 (mol%) $\leq$ 20、1 $\leq$ W2 (mol%) $\leq$ 25、更に好ましくは、3 $\leq$ W1,W2 (mol%) $\leq$ 20であることで、更に低20温定着性と耐高温オフセット性を向上させることができる。

【0039】該トナーの分子量1万以上の成分は、耐高 温オフセット性を左右する成分であり、高温下における トナーの復元力が重要である。従って、三価以上の多価 カルボン酸類またはその無水物で十分に架橋されている ことが好ましく、そのためには、0.1≦W2 (mol %) ≦30を満たすことが好ましい。トナーの該トナー の分子量1万未満は、低温定着性を左右する成分であ り、低温でよく溶けることが重要である。そのため、該 30 トナーの1万以上の成分ほど架橋されている必要はない が、ある程度架橋されていると耐ブロッキング性を向上 させることができる。そのため、0≦W1 (mo1%) ≦25を満たすことが好ましい。W1が25を超える と、低分子量側の架橋が進みすぎて、低温定着性が悪化 する。また、W2が30を超えると高分子量側の架橋が 進みすぎて、低温定着性に悪影響を及ぼすことがある。 【0040】W1、W2が上記条件を満たすことで、ア

【0040】W1、W2か上記条件を満たすことで、ア ゾ鉄化合物の帯電緩和が小さくなり、帯電量変化が縮小 することで、トナーの帯電性の経時変化が少なくなる。 その結果、長期にわたって耐久を行っても濃度低下を引 き起こすことはない。また、W1、W2の値が共に大き め、小さめになると、樹脂の架橋度が極端に偏るため、 アゾ鉄化合物の分散性が悪化する傾向にある。

【0041】更に好ましくは、W1 (mol%)とW2 (mol%)の関係が

#### W2>W1

となることで、該トナーの高分子量側が低分子量側より も三価以上の多価カルボン酸類またはその無水物によっ て架橋され弾性力(復元力)が増し、その結果、耐高温 50 オフセット性が向上し、また低分子量側では高分子量側 ほど架橋されていないために低温でも良く溶け、その結果、低温定着性と耐高温オフセット性が両立できるもの である。更にW1,W2の関係を満たすことで、先述したアゾ鉄化合物の分散が良くなり、帯電制御作用を均一に働かせることができ、耐久後半のゴーストを更に抑制することができる。

16

【0042】(各分子量成分の分取) 本発明において、 該結着樹脂の各分子量成分の分取は、以下の方法により 得ることができる。

【0043】「装置構成」

LC-908 (日本分析工業株式会社製)

JRS-86 (同社;リピートインジェクタ)

JAR-2 (同社:オートサンプラー)

FC-201 (ギルソン社; フラクッションコレクタ) 「カラム構成」

JAIGEL-1H~5H (直径20mm×600mm: 分取カラム)

「測定条件」

20 温度:40℃

溶媒:THF

流量:5ml/min

検出器:RI

試料は予め重合体成分以外の添加剤を分離しておく。分 取方法としては、分子量が1万になる溶媒時間を予め測 定し、その前後で試料を分取する。分取したサンプルか ら溶媒を除去し、三価以上の多価カルボン酸を有する成 分の組成分析の試料とする。

【0044】「結着樹脂の組成分析」上記分取カラムによって得られたサンプルを6mol/リットルのNaOHで加水分解し、pH5~6に調整してエーテルで抽出後、各サンプルのメチル化を行い、GC/MSにより多価カルボン酸を同定し、GCのピーク面積値により含有量を求めた。

【0045】本発明のトナーは、示差熱分析における吸 熱ピークを60℃以上120℃以下に少なくとも一つ以 上有する様にワックスを含有することが好ましい。

【0046】本発明に使用するワックスは、GPCの測定による重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(M n)との比(Mw/Mn)が1.  $0\sim2$ . 0であり、分子量分布が極めてシャープであることが好ましい。

【0047】本発明においては、分子量分布が極めてシャープなワックスを使用することにより、良好な耐低温オフセット性及び耐高温オフセット性を達成し、さらに耐ブロッキング性も悪化させることがない。さらに、該トナーに用いられる結着樹脂は、ポリエステル樹脂とハイブリッド樹脂からなるが、ポリエステル樹脂とハイブリッド樹脂の相溶性が良く、これらのワックスはハイブリッド樹脂への分散が良好であるため、結着樹脂中にワックスが均一に分散され、上述の効果は顕著に現れる。

50

シャープに溶けるワックスを用いることで離型効果を発揮し、ポリエステル樹脂とハイブリッド樹脂を用いることでワックス分散性が向上し、離型効果をより効率的に発揮することができる。

【0048】ワックスの分子量測定は以下の条件で測定される。

装置: GPC-150C(ウォーターズ社)

カラム: GMH-HT30cm、2連(東ソー社製)

温度:135℃

溶媒: o - ジクロロベンゼン (0.1質量%アイオノー 10 ル添加)

流速: 1. 0 m l / m i n

試料:0.15質量%のワックスを0.4ml注入以上の条件で測定し、ワックスの分子量算出にあたっては単分散ポリスチレン標準試料により作成した分子量校正曲線を使用する。さらに、Mark-Houwink 粘度式から導き出される換算式に基づいてポリエチレン換算することでワックスの分子量を算出する。

【0049】ワックスは、数平均分子量が200万至2000(より好ましくは300万至1500、更に好ま20しくは350万至1000)であることが、結着樹脂への分散性、耐低温オフセット性、耐高温オフセット性、耐ブロッキング性、多数枚耐久性の点で、より好ましい

【0050】ワックスとしては、炭素と水素から成る低分子量炭化水素ワックス、OH基を有する長鎖アルキルアルコールワックス、COOH基を有する長鎖アルキルカルボン酸ワックス、エステルワックスなどが挙げられる。

【0051】低分子量炭化水素ワックスとしては、パラ 30 フィンワックス、マイクロクリスタリンワックス、ペトロラクタムなどの石油系ワックス及びその誘導体;低分子量ポリエチレンの如き低分子量ポリオレフィンワックス;フィッシャートロプシュワックスの如きポリメチレンワックスが挙げられる。低分子量ポリオレフィンワックスは、通常Mw/Mnの値が2.0を超えているので、Mw/Mnが1.0乃至2.0になり、且つ、DSC吸熱メインピークが60乃至120℃になるように精製することが好ましい。

【0052】長鎖アルキルアルコールワックスとしては、炭素数20個乃至200個を有する長鎖アルキルアルコールの混合物が挙げられる。

【0053】エステルワックスとしては、カルナパワックスを精製したワックス、キャンデリラワックスを精製したワックス、炭素数15個乃至45個の長鎖アルキルアルコールと炭素数15個乃至45個の長鎖アルキルカルボン酸とのエステル化合物を主成分とするワックスが挙げられるが、本発明のトナーには、良好な耐オフセット性を得るために、分子量分布のシャープな低分子量炭化水素ワックスが好ましい。

18

【0054】ワックス及びトナーのDSC吸熱ピークは、示差熱分析測定装置(DSC測定装置)、DSC-7(パーキンエルマー社製)を用いて、ASTMD3418-82に準じて測定する。測定試料は、 $2\sim10$  mgの範囲で正確に秤量する。これをアルミパン中に入れ、リファレンスとして空のアルミパンを用い、測定温度範囲30~160℃の間で、昇温速度10℃/minで、常温常湿下で測定を行う。

【0055】該トナーの示差熱分析における吸熱ピークが60 $^\circ$ 以上120 $^\circ$ 以下に少なくとも一つ以上有することで、トナーが定着し始める低温領域からワックスが作用し、より定着性を高めることができ、耐ブロッキング性の両立を図ることができる。吸熱ピークが60 $^\circ$ 未満にある場合、耐ブッロキング性が悪化し、吸熱ピークが120 $^\circ$ を超える場合は、低温定着性が悪化する。

【0056】更に、該トナーは、THF不溶分の含有量が1~50質量%であることが好ましい。好ましくは、2~40質量%、更に好ましくは5~30質量%である。THF不溶分の含有量が1質量%未満であると、長期にわたる保存性が悪化したり耐高温オフセット性に影響を与えるようなことがあり、50質量%を超える場合には、定着性が劣る傾向がでてくる。THF可溶分のGPCの分子量分布において、分子量1万未満の成分の含有量(M1)が40~70質量%、分子量1万乃至5万の成分の含有量(M2)が25~50質量%、分子量5万を超える成分の含有量(M3)が2~25質量%であり、且つM1 $\geq$ M2>M3を満足することが定着性、耐オフセット性、耐ブロッキング性のバランスをとるために好ましい。

【0057】該トナーのTHF可溶成分のGPC分子量分布において、分子量5万を超える成分の含有量M3が25質量%を超える場合は、低温定着性が悪化する。分子量1万未満の成分の含有量M1が70質量%を超え、M1≥M2>M3を満たさない場合は、高温高湿下でのトナーの保存性及び耐高温オフセット性に問題がある。また、分子量1万未満の成分は低温で良く溶ける成分であり、分子量1万未満の含有量(M1)が40~70質量%を満たすことで十分な低温定着性が得られ、分子量5万を超える成分は、高温でのトナーの復元力の役割を果たす成分であり、分子量5万を超える成分の含有量

(M3)が2~25質量%を満たすことで、耐高温オフセット性が良好となる。また、十分な現像性を得るには、着色剤、荷電制御剤、磁性体などの材料を結着樹脂中に良好に分散させ帯電性を均一にするために、分子量1万乃至5万の成分の含有量(M2)が25~50質量%を満たすことが好ましい。

【0058】該トナーのTHF可溶分の分子量は、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)により測定される。具体的なGPCの測定方法としては、予めトナーをソックスレー抽出器を用いTHF(テトロヒド

ロフラン)溶剤で10時間抽出を行ったサンプルを用い、カラム構成は昭和電工製A-801,802,803,804,805,806,807を連結し、標準ポリスチレン樹脂の検量線を用い分子量分布を測定する。分子量1万未満の成分の含有量(M1)、分子量1万乃至5万成分の含有量(M2)及び分子量5万を超える成分の含有量(M3)は、GPCクロマトグラムの面積比をもって質量%とする。尚、分子量1万未満の成分の含有量(M1)の分子量領域の下限は、分子量測定時のノイズを考慮し、分子量800とする。

【0059】トナー粒子のTHF可溶分は、トナーをTHFのソックスレー抽出器にかけ、THF可溶成分を抽出し、抽出液を固化後、分離することが可能である。

【0060】トナー粒子のTHF不溶分の含有量は、トナー約1gを秤量し(W3g)、円筒濾紙(例えば東洋濾紙製No-86R)に入れてソックスレー抽出器にかけ、溶媒としてTHF200mlを用いて10時間抽出し、THF溶媒によって抽出された可溶成分をエパポレートした後、100℃で数時間真空乾燥し、THF可溶樹脂成分の質量(W4g)を秤量する。トナー中の着色20剤及びワックスの如き結着樹脂成分以外の成分の質量を予め測定しておき、W5gとする。THF不溶分は、下記式から求められる。

【0061】THF不溶分(質量%)=100×(W3-(W5+W4))/(W3-W5)

【0062】本発明に用いられる着色剤は、黒色着色剤として、カーボンブラック、磁性体、以下に示すイエロー/マゼンタ/シアン着色剤を用い、黒色に調色されたものが利用される。

【0063】イエロー着色剤としては、縮合アゾ化合物、イソインドリノン化合物、アンスラキノン化合物、アゾ金属錯体、メチン化合物、アリルアミド化合物に代表される化合物が用いられる。具体的には、C. I. ピグメントイエロー12、13、14、15、17、62、74、83、93、94、95、97、109、110、111、120、127、128、129、147、168、174、176、180、181、191等が好適に用いられる。

【0064】マゼンタ着色剤としては、縮合アゾ化合物、ジケトピロロピロール化合物、アンスラキノン、キ 40ナクドリン化合物、塩基染料レーキ化合物、ナフトール化合物、ベンズイミダゾロン化合物、チオインジゴ化合物、ペリレン化合物が用いられる。具体的には、C. I. ピグメントレッド2、3、5、6、7、23、48:2、48:3、48:4、57:1、81:1、144、146、166、169、177、184、185、202、206、220、221、254が特に好

【0065】シアン着色剤としては、銅フタロシアニン 化合物及びその誘導体、アンスラキノン化合物、塩基染 50

ましい。

20

料レーキ化合物などが利用できる。具体的には、C. I. ピグメントブルー1、7、15、15:1、15:2、15:3、15:4、60、62、66が特に好適に利用できる。

【0066】黒色着色剤として磁性体を用いた場合には、他の着色剤と異なり、樹脂100質量部に対し30~200質量部添加して用いられる。

【0067】磁性体としては、鉄、コバルト、ニッケル、銅、マグネシウム、マンガン、アルミニウム又は硅素の元素を含む金属酸化物がある。中でも、四三酸化鉄、 $\gamma$ -酸化鉄など、酸化鉄を主成分とするものが好ましい。トナー帯電性コントロールの観点から硅素元素またはアルミニウム元素の如き他の金属元素を含有していても良い。これらの磁性粒子は、窒素吸着法によるBET比表面積が $2\sim30\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ 、特に $3\sim28\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ であることが良く、更にモース硬度が $5\sim7$ であることが好ましい。

【0068】比表面積はBET法に従って、試料表面に 窒素ガスを吸着させ、BET多点法を用いて比表面積を 算出した。

【0069】磁性体の形状としては、8面体、6面体、球状、針状、鱗片状があるが、8面体、6面体、球体、不定形型の異方性の少ないものが画像濃度を高める上で好ましく、球状であることが特に好ましい。さらに、画像濃度をより高める上で、珪素を含有した磁性体が特に好ましい。

【0070】磁性体の平均粒径としては、0.05~1.0 $\mu$ mが好ましく、さらに好ましくは0.1~0.6 $\mu$ m、さらには0.1~0.4 $\mu$ mが好ましい。

【0071】磁性体の平均粒径の測定は、磁性粉の透過型電子顕微鏡写真を撮影し、4万倍に拡大したものにつき、粒径0.01μm以上の粒子を任意に250個選定後、投影径の中のMartin径(定方向に投影面積を2等分する線分の長さ)を測定し、これを個数平均径で表す。

【0072】本発明に用いられるポリエステル樹脂及びハイブリッド樹脂に含まれるポリエステルユニットを構成するポリエステル系モノマーとしては、以下のものが挙げられる。

【0073】アルコール成分モノマーとしては、エチレングリコール、プロピレングリコール、1,3-プタンジオール、1,4-ブタンジオール、2,3-ブタンジオール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、2-エチル-1,3-ヘキサンジオール、水素化ピスフェノールA、下記

- (ア) 式で表されるビスフェノール誘導体及び下記
- (イ) 式で示されるジオール類がある。

[0074]

【化15】

$$H+OR_{x}O-O-CH_{3}O-O-CRO_{y}-H$$
 (7)

(式中、Rはエチレン又はプロピレン基であり、x およびy はそれぞれ)1以上の整数であり、かつx+yの平均値は2~10である。

50

【0075】酸成分モノマーとしては、フタル酸、テレフタル酸、イソフタル酸、無水フタル酸などのベンゼンジカルボン酸類又はその無水物又はその低級アルキルエステル類;こはく酸、アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸等のアルキルジカルボン酸類又はその無水物又は 20その低級アルキルエステル、またさらに炭素数6~18のアルキル基あるいはアルケニル基で置換されたこはく酸もしくはその無水物;フマル酸、マレイン酸、シトラコン酸、イタコン酸、メサコン酸等の不飽和ジカルボン酸またはその無水物などが挙げられる。また、酸成分モノマーとして、トリメリット酸、ピロメリット酸などの三価以上の多価カルボン酸類も挙げられる。

【0076】更に酸成分モノマーとしては、マレイン酸メチルハーフエステル、マレイン酸エチルハーフエステル、マレイン酸プチルハーフエステル、シトラコン酸メ 30 チルハーフエステル、シトラコン酸プチルハーフエステル、イタコン酸メチルハーフエステル、アルケニルコハク酸メチルハーフエステル、フマル酸メチルハーフエステル、メサコン酸メチルハーフエステル、フマル酸メチルハーフエステルが必要がメチルの如き不飽和ジカルボン酸のハーフエステル類;マレイン酸ジメチル、フマル酸ジメチルの如き不飽和ジカルボン酸ジエステル類が挙げられる。

【0077】本発明のトナーにおいて、結着樹脂は三価以上の多価カルボン酸によって架橋されている。架橋成分としては、トリメリット酸、ピロメリット酸、ベンゾ40フェノンテトラカルボン酸やその無水物、ベンゾフェノンテトラカルボン酸、ペンタエリスリトール、ノボラック型フェノール樹脂のオキシアルキレンエーテルが好ましいものとして挙げられる。

【0078】また、本発明のトナーにおいて、結着樹脂は三価以上の多価カルボン酸の他に多価アルコールによって架橋されていても良い。架橋成分としてはグリセリン、ペンタエリスリトール、ソルビット、ソルビタン、更には例えば、ノボラック型フェノール樹脂のオキシアルキレンエーテル等の多価アルコール類等が挙げられ

る。

【0079】本発明に用いられる、ビニル系重合体ユニット及びハイブリッド樹脂中に含まれるビニル系重合体ユニットを構成するビニル系モノマーとしては以下のものが挙げられる。

22

【0080】スチレン; o-メチルスチレン、m-メチ ルスチレン、p-メチルスチレン、p-フェニルスチレ ン、p-エチルスチレン、2,4-ジメチルスチレン、 pープチルスチレン、p-tert-トリプチルスチレ ン、p-n-ヘキシルスチレン、p-n-オクチルスチ レン、p-n-ノニルスチレン、p-n-デシルスチレ ン、p-n-ドデシルスチレン、p-メトキシスチレ ン、p-クロルスチレン、3,4-ジクロルスチレン、 m-ニトロスチレン、o-ニトロスチレン、p-ニトロ スチレンの如きスチレン及びその誘導体;エチレン、プ ロピレン、ブチレン、イソブチレンの如き不飽和モノオ レフィン類;ブタジエン、イソプレンの如き不飽和ポリ エン類;塩化ビニル、臭化ビニル、フッ化ビニルの如き ハロゲン化ビニル類;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニ ル、ベンゾエ酸ビニルの如きビニルエステル類;メタク リル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロ ピル、メタクリル酸 n - ブチル、メタクリル酸イソブチ ル、メタクリル酸 n-オクチル、メタクリル酸ドデシ ル、メタクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸ス テアリル、メタクリル酸フェニル、メタクリル酸ジメチ ルアミノエチル、メタクリル酸ジエチルアミノエチルの 如き $\alpha$ -メチレン脂肪族モノカルボン酸エステル類:ア クリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピ ル・アクリル酸 n ーブチル、アクリル酸イソブチル、ア クリル酸n-オクチル、アクリル酸ドデシル、アクリル 酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ステアリル、アクリ ル酸2-クロルエチル、アクリル酸フェニルの如きアク リル酸エステル類;ビニルメチルエーテル、ビニルエチ ルエーテル、ビニルイソプチルエーテルの如きビニルエ ーテル類;ビニルメチルケトン、ビニルヘキシルケト

る。

20

ン、メチルイソプロペニルケトンの如きビニルケトン 類; Nービニルピロール、Nービニルカルバゾール、N ービニルインドール、Nービニルピロリドンの如きNー ビニル化合物; ビニルナフタリン類; アクリロニトリ ル、メタクリロニトリル、アクリルアミドの如きアクリ ル酸もしくはメタクリル酸誘導体などが挙げられる。 【0081】さらに、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、ケイヒ酸の如きα,βー不飽和酸; クロトン酸

トン酸、ケイヒ酸の如き $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和酸;クロトン酸無水物、ケイヒ酸無水物の如き $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和酸無水物、該 $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和酸と低級脂肪酸との無水物;アル 10ケニルマロン酸、アルケニルグルタル酸、アルケニルアジピン酸、これらのモノエステルの如きカルボキシル基を有するモノマーが挙げられる。

【0082】さらに、2-ヒドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、2-ヒドロキシプロピルメタクリレートなどのアクリル酸またはメタクリル酸エステル類;4-(1-ヒドロキシ-1-メチルブチル)スチレン、4-(1-ヒドロキシ-1-メチルヘキシル)スチレンの如きヒドロキシ基を有するモノマーが挙げられる。

【0083】また更に、マレイン酸メチルハーフエステ ル、マレイン酸エチルハーフエステル、マレイン酸プチ ルハーフエステル、シトラコン酸メチルハーフエステ ル、シトラコン酸エチルハーフエステル、シトラコン酸 プチルハーフエステル、イタコン酸メチルハーフエステ ル、アルケニルコハク酸メチルハーフエステル、フマル 酸メチルハーフエステル、メサコン酸メチルハーフエス テルの如き不飽和ジカルボン酸ハーフエステル類;マレ イン酸ジメチル、フマル酸ジメチルの如き不飽和ジカル ポン酸ジエステル類;マレイン酸、シトラコン酸、イタ 30 コン酸、アルケニルコハク酸、フマル酸、メサコン酸の 如き不飽和ジカルボン酸類;マレイン酸無水物、シトラ コン酸無水物、イタコン酸無水物、アルケニルコハク酸 無水物の如き不飽和ジカルボン酸無水物類もビニル系モ ノマーとして使用できるが、本発明における結着樹脂を 製造するのに使用される全モノマニ成分を基準としてポ リエステル系モノマー成分の割合を算出するときには、 これらに限りポリエステル系モノマー成分として算出す る。

【0084】また、必要に応じて以下に例示するような 40 架橋性モノマーで架橋された重合体であっても良い。

【0085】芳香族ジピニル化合物として例えば、ジピニルベンゼン、ジピニルナフタレンが挙げられ;アルキル鎖で結ばれたジアクリレート化合物類として例えば、エチレングリコールジアクリレート、1,3-ブチレングリコールジアクリレート、1,4-ブタンジオールジアクリレート、1,5-ペンタンジオールジアクリレート、1,6-ヘキサンジオールジアクリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレート及び以上の化合物のアクリレートをメタクリレートに代えたものが挙げられ;50

エーテル結合を含むアルキル鎖で結ばれたジアクリレー ト化合物類としては、例えば、ジエチレングリコールジ アクリレート、トリエチレングリコールジアクリレー ト、テトラエチレングリコールジアクリレート、ポリエ チレングリコール#400ジアクリレート、ポリエチレ ングリコール#600ジアクリレート、ジプロピレング リコールジアクリレート及び以上の化合物のアクリレー トをメタクリレートに代えたものが挙げられ; 芳香族基 及びエーテル結合を含む鎖で結ばれたジアクリレート化 合物類としては例えば、ポリオキシエチレン(2)-2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパンジア クリレート、ポリオキシエチレン(4)-2,2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパンジアクリレート及 び以上の化合物のアクリレートをメタクリレートに代え たものが挙げられ:ポリエステル型ジアクリレート類と して例えば、商品名MANDA(日本化薬)が挙げられ

24

【0086】多官能の架橋剤としては、ペンタエリスリトールトリアクリレート、トリメチロールエタントリアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、テトラメチロールメタンテトラアクリレート、オリゴエステルアクリレート及び以上の化合物のアクリレートをメタクリレートに代えたもの;トリアリルシアヌレート、トリアリルトリメリテートが挙げられる。

【0087】これらの架橋剤は、他のビニル系モノマー成分100質量部に対して、 $0.01\sim10.0$ 質量部(さらに好ましくは、 $0.03\sim5$ 質量部)用いることができる。

【0088】本発明ではビニル系共重合体成分及び/又はポリエステル樹脂成分中に、両樹脂成分と反応し得るモノマー成分を含むことが好ましい。ポリエステル樹脂成分を構成するモノマーのうちビニル系共重合体と反応し得るものとしては、例えば、フタル酸、マレイン酸、シトラコン酸、イタコン酸の如き不飽和ジカルボン酸又はその無水物などが挙げられる。ビニル系共重合体成分を構成するモノマーのうちポリエステル樹脂成分と反応し得るものとしては、カルボキシル基又はヒドロキシ基を有するものや、アクリル酸もしくはメタクリル酸エステル類などが挙げられる。

【0089】ビニル系樹脂とポリエステル樹脂の反応生成物を得る方法としては、先に挙げたビニル系樹脂及びポリエステル樹脂のそれぞれと反応しうるモノマー成分を含むポリマーが存在しているところで、どちらか一方もしくは両方の樹脂の重合反応をさせることにより得る方法が好ましい。

【0090】本発明のビニル系共重合体を製造する場合に用いられる重合開始剤としては、例えば、2,2'-アゾビスイソプチロニトリル、2,2'-アゾビス(4-メトキシ-2,4-ジメチルバレロニトリル)、2,2'-アゾビス(-2,4-ジメチルバレロニトリ

ル)、2、2'-アゾビス(-2メチルブチロニトリ ル)、ジメチルー2、2、アゾピスイソブチレート、 1, 1'-アゾピス(1-シクロヘキサンカルボニトリ ル)、2-(カルバモイルアゾ)-イソブチロニトリ ル、2,2'-アゾビス(2,4,4-トリメチルペン タン)、2-フェニルアゾー2,4-ジメチルー4-メ トキシバレロニトリル、2, 2'-アゾビス(2-メチ ループロパン);メチルエチルケトンパーオキサイド、 アセチルアセトンパーオキサイド、シクロヘキサノンパ ーオキサイドの如きケトンパーオキサイド類:2,2-10 ビス(tーブチルパーオキシ)ブタン、tーブチルハイ ドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、 1、1、3、3-テトラメチルプチルハイドロパーオキ サイド、ジーtープチルパーオキサイド、tープチルク ミルパーオキサイド、ジークミルパーオキサイド、<math>α、 α'-ビス(t-ブチルパーオキシイソプロピル)ベン ゼン、イソプチルパーオキサイド、オタタノイルパーオ キサイド、デカノイルパーオキサイド、ラウロイルパー オキサイド、3,5,5-トリメチルヘキサノイルパー オキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、ジーイソプロ 20 ピルパーオキシジカーポネート、ジー2-エチルヘキシ ルパーオキシジカーボネート、ジーnープロピルパーオ キシジカーボネート、ジー2-エトキシエチルパーオキ シジカーボネート、ジーメトキシイソプロピルパーオキ シジカーポネート、ジ (3-メチル-3-メトキシブチ ル) パーオキシカーポネート、アセチルシクロヘキシル スルホニルパーオキサイド、t-ブチルパーオキシアセ テート、t - ブチルパーオキシイソブチレート、t - ブ チルパーオキシネオデカノエイト、t-ブチルパーオキ シ2-エチルヘキサノエイト、t-ブチルパーオキシラ 30 ウレート、tープチルパーオキシベンゾエイト、tープ チルパーオキシイソプロピルカーボネート、ジー t ーブ チルパーオキシイソフタレート、t-ブチルパーオキシ アリルカーボネート、t-アミルパーオキシ2-エチル ヘキサノエート、ジー t ープチルパーオキシヘキサハイ ドロテレフタレート、ジーtーブチルパーオキシアゼレ ートが挙げられる。

【0091】また、本発明に用いられるビニル系重合体 ユニットを製造する場合に用いられる開始剤として、以 下に例示する多官能性重合開始剤を単独あるいは単官能 40 性重合開始剤と併用して用いても良い。

【0092】多官能構造を有する多官能重合開始剤の具体例としては、1,1-ジーtープチルパーオキシー3,3,3-トリメチルシクロヘキサン、1,3-ビスー(tープチルパーオキシイソプロピル)ベンゼン、2,5-ジメチルー2,5-(tープチルパーオキシ)ヘキサン、2,5-ジメチルー2,5-ジー(tープチルパーオキシ)ヘキサン、トリスー(tープチルパーオキシ)トリアジン、1,1-ジーtープチルパーオキシジクロヘキサン、2,2-ジーtープチルパーオキシブ50

タン、4, 4-ジー t-ブチルパーオキシバレリックアシッド-n-ブチルエステル、ジー t-ブチルパーオキシヘキサハイドロテレフタレート、ジー t-ブチルパーオキシトリメチルアジペート、ジーt-ブチルパーオキシトリメチルアジペート、2, 2-ビスー(4, 4-ジーt-ブチルパーオキシシクロヘキシル)プロパン及び2, 2-t-ブチルパーオキシシクロヘキシル)プロパン及び2, 2-t-ブチルパーオキシオクタンの如き1分子内に2-つ以上のパーオキサイド基の如き重合開始機能を有する官能基を有する多官能性重合開始剤;及びジアリルパーオキシジカーボネート、トリブチルパーオキシマレイン酸、t-ブチルパーオキシアリルカーボネート及びt-ブチルパーオキシイソプロピルフマレートの如き、1分子内にパーオキサイド基の如き重合開始機能を有する官能基と

26

【0093】これらのうち、より好ましいものは、1,1-ジ-t-ブチルパーオキシ-3,3,5-トリメチルシクロヘキサン、<math>1,1-t-ブチルパーオキシジクロヘキサン、ジーt-ブチルパーオキシヘキサハイドロテレフタレート、ジーt-ブチルパーオキシアゼレート及び<math>2,2-ビス-(4,4-ジ-t-ブチルパーオキシクロヘキシル)プロパン、及び<math>t-ブチルパーオキシアリルカーボネートである。

重合性不飽和基の両方を有する多官能性重合開始剤が挙

【0094】本発明において結着樹脂は、ハイブリッド 樹脂成分を含有する。該「ハイブリッド樹脂」とは、ポリエステル樹脂成分とビニル系重合体成分の少なくとも 一部が化学的に結合された樹脂を意味する。そして、該 化学的に結合しているポリエステル樹脂成分側が、ポリエステルユニットであり、該化学的に結合しているピニル系重合体成分が、ビニル系重合体ユニットである。

【0095】具体的には、ポリエステルユニットと(メタ)アクリル酸の如きカルボン酸を有するビニル系モノマー類や、(メタ)アクリル酸エステルの如きカルボン酸エステル基を有するビニル系モノマー類を含んで重合されたビニル系重合体ユニットとが、エステル化反応やエステル交換反応によって形成されたものである。その共重合の形態としては、ビニル系重合体ユニットを幹重合体とし、ポリエステルユニットを枝重合体としたグラフト共重合体あるいはブロック共重合体を形成することが好ましい。

【0096】従って本発明において、ハイブリッド樹脂成分とは、ポリエステルユニットとビニル系重合体ユニットの少なくとも一部が

[0097]

【化16】

【0098】を介して結合するものである。

【0099】本発明において、ハイブリッド樹脂の製造

方法としては、例えば以下の(1)~(7)に示す製造 方法を挙げることができる。

- (1) ビニル系重合体とポリエステル樹脂を別々に製造した後、有機溶剤に溶解/膨潤させ、エステル化触媒、必要に応じてアルコール類を添加して、加熱することによりエステル化反応又は/及びエステル交換反応を行った後、有機溶剤を留去して製造する方法である。また、この工程で、ワックス類を添加しても良い。
- (2) ビニル系重合体の存在下に、ポリエステル系モノマーを添加し重合とビニル系重合体とのエステル化反応 10 又は/及びエステル交換反応をして製造する方法である。この時必要に応じて、更にビニル系モノマーを添加し重合しても良い。また、この場合も適宜、有機溶剤を使用することができる。また、この工程でワックス類を添加しても良い。
- (3) ポリエステル樹脂の存在下に、ビニル系モノマーを添加し重合並びにエステル化反応又は/及びエステル交換反応をして製造する方法である。この時、必要に応じて更にポリエステル系モノマーを添加し重合しても良い。また、この場合も適宜、有機溶剤を使用することが 20できる。また、この工程でワックスを添加しても良い。
- (4) ビニル系重合体及びポリエステル樹脂存在下に、ビニル系モノマー及び/又はポリエステル系モノマーを添加し、重合並びにエステル化反応又は/及びエステル交換反応をして製造する方法がある。この場合も適宜、有機溶剤を使用することができる。また、この工程でワックスを添加しても良い。
- (5) ビニル系モノマー及びポリエステル系モノマーを 混合して付加重合及び縮重合反応並びにエステル化反応 又は/及びエステル交換反応をして製造する方法であ る。この場合も適宜、有機溶剤を使用することができ る。また、この工程でワックスを添加しても良い。
- (6) 上記(1)~(5) で製造されたハイブリッド樹脂成分を含有する樹脂を、更にビニル系重合体及び/又はポリエステル系樹脂と、例えば有機溶剤に溶解/膨潤させるなどして混合して、有機溶剤を留去して製造する方法である。
- (7)上記(1)~(5)で製造されたハイブリッド樹脂成分を含有する樹脂の存在下に、更にビニル系モノマー及び/又はポリエステル系モノマーを添加し、重合並 40びにエステル化反応又は/及びエステル交換反応をして製造する方法である。さらに、適宜、有機溶剤を使用することができる。また、この工程でワックスを添加しても良い。
- 【0100】上記(1)~(4)及び(6)の製造方法において、ビニル系重合体及び/又はポリエステル樹脂は複数の異なる分子量、架橋度を有する重合体を使用することができる。
- 【0101】上記(1)~(7)の製造方法の中でも、 特に(3)の製造方法が、分子量制御が容易であり、ハ 50

イブリッド樹脂成分の生成を制御することができ、かつ ワックスを添加する場合にはその分散状態を制御できる 点で好ましい。

28

【0102】本発明においては、帯電安定性、現像性、 保存性向上のため、シリカ、アルミナ、チタニアの如き 無機微粉体、あるいはその複酸化物を外添することが好 ましい。さらにはシリカであることが好ましい。例え ば、かかるシリカは硅素ハロゲン化合物やアルコキシド の蒸気相酸化により生成されたいわゆる乾式法、または ヒュームドシリカと称される乾式シリカ及びアルコキシ ド、水ガラスから製造されるいわゆる湿式シリカの両者 が使用可能であるが、表面及びシリカ微粉体の内部にあ るシラノール基が少なく、またNa<sub>2</sub>O, SO<sub>2</sub>-等の製 造残滓の少ない乾式シリカが好ましい。乾式シリカにお いては、製造工程において例えば、塩化アルミニウム、 塩化チタン等、他の金属ハロゲン化物をケイ素ハロゲン 化物と共に用いることによって、シリカと他の金属酸化 物の複合微粉体を得ることも可能であり、それらも包含 する。

【0103】本発明に用いられる無機微粉体は、BET法で測定した窒素吸着による比表面積が $30\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ 以上、特に $50\sim400\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ の範囲のものが良好な結果を与え、トナー粒子 $100\,\mathrm{g}$ 量部に対して無機微粉体 $0.1\sim8\,\mathrm{g}$ 量部、好ましくは $0.5\sim5\,\mathrm{g}$ 量部、さらに好ましくは $1.0\,\mathrm{e}$ 超えて $3.0\,\mathrm{g}$ 量部まで使用することが好ましい。

【0104】本発明に用いられる無機微粉末は、必要に応じ疎水化、帯電性制御の目的で、シリコーンワニス、シリコーンオイル、各種変性シリコーンオイル、シランカップリング剤、シリル化剤、その他有機硅素化合物、有機チタン化合物の如き処理剤を単独で、或いは、複数を併用して処理されていることが好ましい。

【0105】比表面積はBET法に従って、比表面積測定装置オートソープ1(湯浅アイオニクス社製)を用いて、試料表面に窒素ガスを吸着させ、BET多点法を用いて比表面積を算出した。

【0106】安定したトナーの保存性を維持するためには、無機微粉体は少なくともシリコーンオイルで処理されていることが好ましい。

【0107】本発明のトナーには、必要に応じて無機微粉体以外の外部添加剤を添加しても良い。

【0108】例えば、帯電補助剤、導電性付与剤、流動性付与剤、ケーキング防止剤、熱ロール定着時の離型剤、滑剤、研磨剤などの働きをする樹脂微粒子である。

【0109】本発明のトナーを製造する方法としては、 上述したようなトナー構成材料をボールミルその他の混 合機により十分混合した後、熱ロールニーダー、エクス トルーダーの如き熱混練機を用いて良く混練し、冷却固 化後、機械的に粉砕し、粉砕粉を分級することによって トナーを得る方法が好ましい。他には、結着樹脂を構成 すべき単量体に所定の材料を混合して乳化懸濁液とした後に、重合させてトナーを得る重合法トナー製造法;コア材及びシェル材から成るいわゆるマイクロカプセルトナーにおいて、コア材あるいはシェル材、あるいはこれらの両方に所定の材料を含有させる方法;結着樹脂溶液中に構成材料を分散した後、噴霧乾燥することによりトナーを得る方法が挙げられる。さらに、必要に応じ、所望の添加剤とトナー粒子とをヘンシェルミキサーの如き混合機により十分に混合し、本発明のトナーを製造することができる。

29

【0110】例えば混合機としては、ヘンシェルミキサ 一(三井鉱山社製);スーパーミキサー(カワタ社 製) ;リボコーン(大川原製作所社製) ;ナウターミキ サー、タービュライザー、サイクロミックス(ホソカワ ミクロン社製);スパイラルピンミキサー(太平洋機工 社製);レーディゲミキサー(マツボー社製)が挙げら れ、混練機としては、KRCニーダー(栗本鉄工所社 製);ブス・コ・ニーダー (Buss社製);TEM型 押し出し機(東芝機械社製); TEX二軸混練機(日本 製鋼所社製); P C M 混練機 (池貝鉄工所社製); 三本 20 ロールミル、ミキシングロールミル、ニーダー(井上製 作所社製);ニーデックス(三井鉱山社製);MS式加 圧ニーダー、ニダールーダー(森山製作所社製);バン バリーミキサー (神戸製鋼所社製) が挙げられ、粉砕機 としては、カウンタージェットミル、ミクロンジェッ ト、イノマイザ(ホソカワミクロン社製);IDS型ミ ル、PJMジェット粉砕機(日本ニューマチック工業社 製);クロスジェットミル(栗本鉄工所社製);ウルマ ックス(日曹エンジニアリング社製): SKジェット・ オー・ミル(セイシン企業社製);クリプトロン(川崎\*30 アソ鉄化合物(I)

\* 重工業社製);ターボミル(ターボ工業社製)が挙げられ、分級機としては、クラッシール、マイクロンクラッシファイアー、スペディッククラッシファイアー(セイシン企業社製);ターボクラッシファイアー(日新エンジニアリング社製);ミクロンセパレータ、ターボフレックス(ATP)、TSPセパレータ(ホソカワミクロン社製);エルボージェット(日鉄鉱業社製)、ディスパージョンセパレータ(日本ニューマチック工業社製);YMマイクロカット(安川商事社製)が挙げられ、粗粒等を篩い分けるために用いられる篩い装置としては、ウルトラソニック(晃栄産業社製);レゾナシープ、ジャイロシフター(徳寿工作所社);バイブラソニックシステム(ダルトン社製);ソニクリーン(新東工業社製);ターボスクリーナー(ターボ工業社製);ミクロシフター(槙野産業社製);円形振動篩い等が挙げ

30

#### [0111]

られる。

【実施例】以下実施例をもって本発明を更に詳しく説明 するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0112】(アゾ鉄化合物製造例1)4-クロロ-2-アミノフェノールと6-t-オクチル-2-ナフトールの一般的なジアゾ化カップリング反応により合成したモノアゾ化合物を、N、N-ジメチルホルムアミド(DMF)に加えて撹拌した。この溶液に炭酸ナトリウムを加えて70℃に昇温させ、硫化鉄(II)・7水和物を加えて5時間反応させた。この反応液を水に分散させ精製、濾過、水洗し、乾燥させて、下記式で表されるアゾ鉄化合物(I)を得た。

[0113]

【化17】

【0114】 (アゾ鉄化合物製造例2) 4-クロロ-2 -アミノフェノールと6-t-オクチル-2-ナフトールの一般的なジアゾ化カップリング反応により合成したモノアゾ化合物を、N, N-ジメチルホルムアミド (D 50

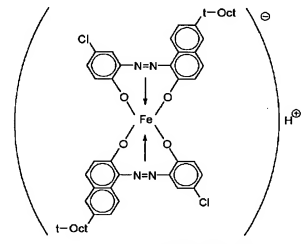
MF) に加えて撹拌した。この溶液に炭酸ナトリウムを加えて70℃に昇温させ、硫化鉄(II)・7水和物を加えて5時間反応させた。この反応液を水に分散させ希塩酸にて弱酸性にしたのち、精製、濾過、水洗し、乾燥

させて、下記式で表せるアソ鉄化合物 (II) を得た。【0115】

31

【化18】

アソ鉄化合物(II)

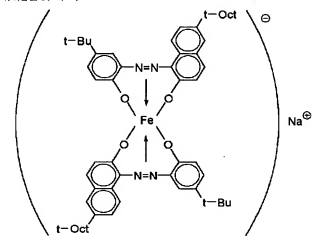


\*【0116】(アゾ鉄化合物製造例3)アゾ鉄化合物製造例1において、原料に4-t-ブチル-2-アミノフェノール及び6-t-オクチル-2-ナフトールを用いた以外は、アゾ鉄化合物製造例1と同様の方法を用いて、下記式で表されるアゾ鉄化合物(III)を得た。【0117】

【化19】

(17)

アソ鉄化合物 (Ⅲ)



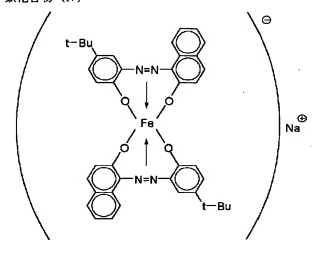
【0118】(アゾ鉄化合物製造例4)アゾ鉄化合物製造例1において、原料に4-t-ブチル-2-アミノフェノール及び2-ナフトールを用いた以外は、アゾ鉄化合物製造例1と同様の方法を用いて、下記式で表される※

※アゾ鉄化合物(IV)を得た。

[0119]

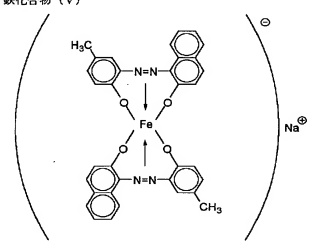
【化20】

アソ鉄化合物(IV)



【0120】(アゾ鉄化合物製造例5)アゾ鉄化合物製造例1において、原料に4ーメチルー2ーアミノフェノールおよび2ーナフトールを用いた以外は、アゾ鉄化合物製造例1と同様の方法を用いて、下記式で表されるア\*アゾ鉄化合物(V)

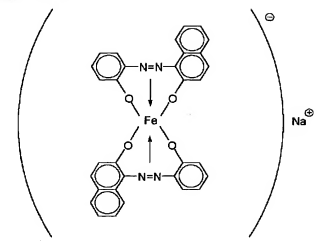
\* ゾ鉄化合物 (V) を得た。 【0121】 【化21】



【0122】(アゾ鉄化合物製造例6)アゾ鉄化合物製造例1において、原料に2-アミノフェノールおよび2-ナフトールを用いた以外は、アゾ鉄化合物製造例1と同様の方法を用いて、下記式で表されるアゾ鉄化合物 ※

※(VI)を得た。【0123】【化22】

アン鉄化合物 (VI)



【0124】[結着樹脂製造例1]表1記載のモノマー組成のポリエステル樹脂を、脱水縮重合により合成した。 得られたポリエステル樹脂を結着樹脂aとする。

【0125】[結着樹脂製造例2]表1記載のモノマー組成のスチレン-アクリル樹脂を、付加重合により合成し 20た。得られたスチレン-アクリル樹脂を結着樹脂りとする。

#### 【0126】[結着樹脂製造例3]

BPA-PO
BPA-EO
TPA
TMA
TMA
TMO 1%
TMO 1%
TMO 1%

上記ポリエステル系モノマーをジブチル錫オキシド7.  $0 \, \mathrm{mmol}$ とともにオートクレーブに仕込み、減圧装置、水分離装置、窒素ガス導入装置、温度測定装置及び撹拌装置を装着して窒素雰囲気下、減圧しながら常法に従って210でまで加熱しながら縮重合反応を行うことにより、ポリエステル樹脂イを得た。

【0127】次に、キシレン50質量部に、ここで得られたポリエステル樹脂イ85質量部、スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート(各モノマーの質量%:84/16)のビニル系モノマー混合液15質量部及びエステル化触媒として、ジブチル錫オキサイド0.3質量部をオートクレープに仕込み、減圧装置、水分離装置、窒素ガス導入装置、温度測定装置及び撹拌装置を装着して窒素雰囲気下、減圧しながら常法に従って添加して110℃まで加熱して溶解・膨潤した。窒素雰囲気下、tーブチルハイドロパーオキサイド1質量部をキシレン10質量部に溶解したラジカル開始剤溶液を、約30分かけて滴下した。その温度で更に10時間保持してラジカル質合反応を終了した。更に加熱しながら減圧して、脱溶剤することにより、ハイブリッド樹脂成分を含む結着樹脂cを得た。結着樹脂cの物性を表1に示す。

#### 【0128】[結着樹脂製造例4]

BPA-PO 35mol%
BPA-EO 15mol%
TPA 30mol%
TMA 5mol%
DSA 15mol%

ポリエステル系モノマーの組成を上記のようにして、結 着樹脂製造例3と同様にしてポリエステル樹脂口を得 た。ポリエステル樹脂口を75質量部、ビニル系モノマ 一混合液25質量部とし、結着樹脂製造例3と同様にし てハイブリッド樹脂成分を含む結着樹脂dを得た。結着 樹脂dの物性を表1に表す。

36

#### 【0129】[結着樹脂製造例5]

BPA-PO 35mol%
BPA-EO 15mol%
TMA 15mol%
FA 35mol%

ポリエステル系モノマーの組成を上記のようにして、結 着樹脂製造例3と同様にしてポリエステル樹脂ハを得 た。ポリエステル樹脂ハを95質量部、ビニル系モノマ 一混合被5質量部とし、結着樹脂製造例3と同様にして ハイブリッド樹脂成分を含む結着樹脂eを得た。結着樹脂eの物性を表1に表す。

#### 【0130】[結着樹脂製造例6]

BPA-PO
BPA-EO
TMA
FA
15mol%
35mol%
19mol%

ポリエステル系モノマーの組成を上記のようにして、結 着樹脂製造例3と同様にしてポリエステル樹脂ニを得 た。ポリエステル樹脂ニを90質量部、ビニル系モノマ 一混合被10質量部とし、結着樹脂製造例3と同様にし てハイブリッド樹脂成分を含む結着樹脂fを得た。結着 樹脂fの物性を表1に表す。

#### 【0131】[結着樹脂製造例7]

50 · BPA-PO

15mol%

\* • TMA

·FA

37

BPA-EO 35mol%
 TMA 41mol%
 FA 9mol%

ポリエステル系モノマーの組成を上記のようにして、結 着樹脂製造例3と同様にしてポリエステル樹脂ホを得 た。ポリエステル樹脂ホを90質量部、ビニル系モノマ 一混合液10質量部とし、結着樹脂製造例3と同様にし てハイブリッド樹脂成分を含む結着樹脂gを得た。結着 樹脂gの物性を表1に表す。

【0132】[結着樹脂製造例8]

· BPA-PO

15mol%

· BPA-EO

35mol%

• T P A

4 m o 1 %

no 1%

<実施例1>

・結着樹脂 a

30質量部

· 結着樹脂 c

70質量部

MARIETT ()DUC. 1957D

·磁性体 (形状:球形、平均粒径:0.20 μm) 100質量部

脂hの物性を表1に表す。

・アゾ鉄化合物(I)

2 質量部

[0134]

・低分子量ポリエチレン(DSC吸熱ピーク106.7℃、Mw/Mn=1.2

2 質量部

上記材料をヘンシェルミキサーにて前混合した後、130℃に設定した二軸混線押し出し機(PCM-30;池貝鉄工所社製)によって、溶融混練した。得られた混練物を冷却し、カッターミルで粗粉砕した後、ジェット気流を用いた微粉砕機で粉砕し、得られた微粉砕粉末をコアンダ効果を利用した多分割分級機を用いて分級し、重※

※量平均粒径7.0μmの磁性トナーを得た。

【0135】得られた磁性トナーに、シリコーンオイルとヘキサメチルジシラザンで処理した乾式シリカを1. 2質量%添加し、混合機にて混合してトナー1を得た。 得られたトナー1の物性を表3に示す。

38

ポリエステル系モノマーの組成を上記のようにして、結

た。ポリエステル樹脂へを95質量部、ビニル系モノマ

一混合液 5 質量部とし、結着樹脂製造例 3 と同様にして

ハイブリッド樹脂成分を含む結着樹脂りを得た。結着樹

【0133】[結着樹脂製造例9]表1記載のモノマー組

10 成のポリエステル樹脂を、脱水縮重合により合成した。

得られたポリエステル樹脂を結着樹脂 i とする。

着樹脂製造例3と同様にしてポリエステル樹脂へを得

21mo1%

25mo1%

[0136]

#### <実施例2>

・結着樹脂a

30質量部

・結着樹脂e

70質量部

・磁性体(形状:球形、平均粒径:0.20 μm)

100質量部

・アゾ鉄化合物(化学式 II)

2 質量部

・低分子量ポリエチレン (DSC吸熱ピーク106.7℃、Mw/Mn=1.2

2 質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー2を得た。得ら ★【0137】 れたトナー2の物性を表3に示す。 ★

<実施例3>

・結着樹脂a

70質量部

·結着樹脂 e

30質量部

・磁性体(形状:球形、平均粒径:0.20μm)

100質量部

・アゾ鉄化合物(化学式III)

3質量部

・高級アルコール (DSC吸熱ピーク99℃、Mw/Mn=1.9)

2 質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー3を得た。得ら

[0138]

れたトナー3の物性を表3に示す。

)

#### <実施例4>

· 結着樹脂 a

5 質量部

· 結着樹脂 c

95質量部

・磁性体(形状:球形、平均粒径:0.20 μm)

100質量部

・アゾ鉄化合物(化学式IV)

2質量部

・フィッシャートロプシュワックス (DSC吸熱ピーク88℃、Mw/Mn=1

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー4を得た。得ら \*【0139】 れたトナー4の物性を表3に示す。

<実施例5>

・結着樹脂a

70質量部

・結着樹脂d

30質量部

·磁性体 (形状:球形、平均粒径:0.20 μm) 100質量部

40

・アゾ鉄化合物(化学式V)

2 質量部

・フィッシャートロプシュワックス (DSC吸熱ピーク88℃、Mw/Mn=1

. 3)

. 3)

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー5を得た。得ら 【0140】

れたトナー5の物性を表3に示す。

#### <実施例6>

・結着樹脂a

90質量部

・結着樹脂d

10質量部

・カーボンブラック

10質量部

・アゾ鉄化合物(化学式I)

3 質量部

・低分子量ポリプロピレン (DSC吸熱ピーク145℃、Mw/Mn=8.8)

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー6を得た。得ら 【0141】

[0142]

れたトナー6の物性を表3に示す。

<実施例7>

· 結着樹脂 a

10質量部

・結着樹脂 f

90質量部

・カーポンプラック

10質量部

・アゾ鉄化合物(化学式I)

2 質量部

・低分子量ポリプロピレン (DSC吸熱ピーク145℃、Mw/Mn=8.8)

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー7を得た。得ら

れたトナー7の物性を表3に示す。

30

<実施例8>

・結着樹脂 h

95質量部

・結着樹脂 i

5 質量部

・カーボンブラック

10質量部

・アゾ鉄化合物(化学式V)

2質量部

・低分子量ポリプロピレン (DSC吸熱ピーク145℃、Mw/Mn=8.8)

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー8を得た。得ら

[0143]

れたトナー8の物性を表3に示す。

<実施例9>

・結着樹脂 a

10質量部

・結着樹脂g

90質量部

・カーポンプラック

10質量部

・アゾ鉄化合物(化学式V)

2質量部

・低分子量ポリプロピレン (DSC吸熱ピーク145℃、Mw/Mn=8.8)

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー9を得た。得ら

[0144]

れたトナー9の物性を表3に示す。

<比較例1>

・結着樹脂 b

50質量部

・結着樹脂d

50質量部

- ・磁性体 (形状:球形、平均粒径:0.20 μm) 100 質量部
- ・アゾ鉄化合物(化学式V) 2質量部
- ・フィッシャートロプシュワックス(DSC吸熱ピーク88℃、Mw/Mn=1

. 3) 4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー10を得た。得 \* [0145] られたトナー10の物性を表3に示す。

<比較例2>

・結着樹脂 a

10質量部

·結着樹脂g

90質量部

・カーボンブラック

10質量部

・モノアゾクロム化合物(1)(下記構造式)

42

・低分子量ポリプロピレン (DSC吸熱ピーク145℃、Mw/Mn=8.8)

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー11を得た。得 られたトナー11の物性を表3に示す。

【化23】

モノアソクロム化合物(1)

[0146]

<比較例3>

· 結着樹脂 a

10質量部

·結着樹脂g

90質量部

・カーボンブラック

10質量部

・アゾ鉄化合物(化学式VI)

2質量部

・低分子量ポリプロピレン (DSC吸熱ピーク145℃、Mw/Mn=8.8)

4質量部

上記材料を実施例1と同様にしてトナー12を得た。得 られたトナー12の物性を表3に示す。

【0147】なお、表2はトナー1~12の構成を一覧 にまとめたものである。

【0148】以下に評価方法を記す。

【0149】 [低温定着性] トナー1~5, 10を用 い、Laser Jet 8100 (ヒューレットパッ カード社製)の定着器を取り外し、トナーの紙上におけ る載り量が0.3mg/cm<sup>2</sup>になるような1ドット2 スペースのハーフトーンを画だしした。取り外したLa s.er Jet 8100の定着器に外部駆動装置及び 定着器の温度制御装置を付けた。この外部定着器の温度 50 この外部定着器の温度を160℃、スピードを117m

を150℃、スピードを235mm/sに設定し、未定 40 着のベタ黒画像を通紙しして定着し、4.9 k P a の荷 重をかけてダスパー(小津産業製)で摺擦したときの濃 度低下率を求めた。

【0150】トナー6~9、11,12を用い、Col or Laser Shot LBP 2160 (+7 ノン社製)の定着器を取り外し、トナーの紙上における 載り量が $0.2 \text{ mg/cm}^2$ になるような1ドット2ス ペースのハーフトーンを画だしした。取り外したCol or Laser Shot LBP 2160の定着 器に外部駆動装置及び定着器の温度制御装置を付けた。

m/s に設定し、未定着のベタ黒画像を通紙しして定着 し4.9 k P a の荷重をかけてダスパー(小津産業製) で摺擦したときの濃度低下率を求めた。

【0151】 [耐オフセット性] トナー $1\sim5$ , 10を用い、上記低温定着性の評価と同様にして、トナーの紙上における載り量が0. 6 mg/c m²になるような未定着のベタ黒画像を画だし、外部定着装置の温度を240  $\mathbb C$ 、スピードを235 mm/s に設定し、未定着のベタ黒画像を通紙して定着させた。

【0152】トナー $6\sim9$ , 11, 12を用い、上記低 10 温定着性の評価と同様にして、トナーの紙上における載り量が0.4mg/cm²になるような未定着のベタ黒画像を画だし、外部定着装置の温度を240 $^{\circ}$  、スピードを117mm/sに設定し、未定着のベタ黒画像を通紙して定着させた。

【0153】 (ホットオフセットのランク)

ランク5:まったく発生せず

ランク4:軽微なオフセットが発生するが、実用的には 許容できる

ランク3:目視で容易に判別できるオフセット発生

ランク2:顕著なオフセット発生

ランク1:紙がローラーに巻き付く

〔現像性〕画像評価は、トナー $1\sim5$ , 10を用いて、画像形成装置としてLaserJet 8100(ヒューレットパッカード社製; A4横、32枚/分)を用いて、32.5℃、85%RH下で、印字率4%の画像を20000枚画だしした後のベタ黒画像濃度を測定した。尚、画像濃度は「マクベス反射濃度形」(マクベス社製)を用いて測定した。

【0154】トナー6~9,11,12を用いて、画像 30 形成装置としてColor Laser Shot LBP2160(キヤノン社製;A4横、24枚/分)を用いて、32.5℃,85%RH下で、印字率4%の画像を6000枚画だしした後のベタ黒画像濃度を測定した。尚、画像濃度は「マクベス反射濃度形」(マクベス社製)を用いて測定した。

【0155】 〔環境安定性〕現像性の評価で、トナー1 ~5, 10を用いて、画像形成装置としてLaser Jet 8100(ヒューレットパッカード社製; A4\* \* 横、32枚/分)を用いて、32.5℃,85%RH下で、印字率4%の画像を20000枚画だしした後、1 週間放置し、その時のベタ黒画像濃度を測定した。尚、

画像濃度は「マクベス反射濃度形」(マクベス社製)を 用いて測定した。

44

【0156】トナー $6\sim9$ , 11, 12を用いて、画像形成装置としてColor Laser Shot LBP2160(キヤノン社製; A4横、24枚/分)を用いて、32.5℃、85%RH下で、印字率4%の画像を6000枚画だしした後、1週間放置し、その時のベタ黒画像濃度を測定した。尚、画像濃度は「マクベス反射濃度形」(マクベス社製)を用いて測定した。

【0157】 [スリーブゴーストの評価] 現像性の評価で、トナー1~5,10を用いて、画像形成装置としてLaser Jet 8100(ヒューレットパッカード社製; A4横、32枚/分)を用いて、32.5℃,85%RH下で、印字率4%の画像を20000枚画だしした後、図1に示すような現像剤担持体1周分ブロック状のベタ黒画像があり、その下にハーフトーンの全面ベタが続く画像をプリントした。その際、ブロック状のベタ黒画像から続くハーフトーンにかけて、通常のハーフトーンよりも濃度が濃くなるポジスリーブゴーストが発生する。そこで、スリーブゴーストの評価として、通常のハーフトーンの濃度とポジゴーストが発生して濃くなったハーフトーンの濃度とポジゴーストが発生して濃くなったハーフトーンの濃度との画像濃度差をもって評価した。具体的には、図1におけるBの領域の画像濃度からAの領域の画像濃度を差し引いた値である。

【0158】トナー $6\sim9$ , 11, 12を用いて、画像形成装置としてColor Laser Shot LBP2160(キヤノン社製; A4横、24枚/分)を用いて、32.5℃、85%RH下で、印字率4%の画像を6000枚画だしした後、上記と同様に図1に示すような現像剤担持体1周分ブロック状のベタ黒画像があり、その下にハーフトーンの全面ベタが続く画像をプリントした。

【0159】上記評価結果について、表4に示す。

[0160]

【表1】

20

		<del>15</del>	*' タエステル系モノマー組成 (mol%)	/4~組	元 (m	(%la		۲. تار (	ビニル茶モノマー組成 (質量%)	題成	66	樹脂中の THF 不要分 樹脂の分子量分布(%) の	歯脂の分子	量分布(%)	
		BPA.PO	BPA.PO BPA.EO	TPA	DSA	TMA	FA	イルチス	BA	EHA	部合 (質量%)	割合(質量%)	1万米猫	1 万~5 万	5万超
結着樹脂製造例1	結着樹脂a	35	15	15	ı	0.1	34.9	I	ı	ı	100	0	73.2	26.6	0.2
結着樹脂製造例2	結着樹脂b	I	1	-	-	ı	I	83	17	ı	0	0	12.7	36.8	50.5
結着樹脂製造例3	結着樹脂c	35	91	11	-	22	17	84	1	16	85	35.1	43.7	37.6	18.7
結着樹脂製造例 4	結着樹脂 q	35	91	30	15	5	ı	84	ı	16	75	6.7	51.3	34.5	14.2
結着樹脂製造例 5	結章樹脂e	38	15	1	-	15	35	84	1	16	96	19.8	55.3	59	15.7
結着樹脂製造例6	結着樹脂f	15	35	_	1	31	19	84	-	16	06	43.2	42.5	37	20.5
結着樹脂製造例 7	結着樹脂g	15	35	ł	ı	41	6	84	ľ	16	06	49.5	40.5	88	21.5
結着樹脂製造例8	紡着樹脂h	15	35	4	_	21	25	84	1	91	95	25.6	59.4	37	3.6
結着樹脂製造例9	結着樹脂」	50	-	27	16	7	ı	-	ŀ	-	100	0	51.2	38.5	10.3

BPA-PO:ビスフェノールA PO付加約 BPA-EO:ビスフェノールA EO付加約 TPA:テレフタル酸 TMA:トリメリット酸 FA:フマル酸 DSA:ドデモニルこはく酸

留電報	2	2	7	4	4	4	4	4	4	4	4,	4
ワックス	* J.	አ የተረሃሪህትፒኒ ሴ	上四級別	74924-107-32	26.601-46676 201-46676	\$ 17° 02° 50	4. 17° 02° 47	å° 17° 0ℓ° レン ワックス	å" ዛን" oピレン ワックス	24.64-45.67L	ል" <sup>ሀ</sup> ን" በቲ" <i>ሁን</i>	ተ ነገ" በኒ አ
質量部数	2	2	3	2	8	8	7	7	2	2	2	2
金属化合物	7)"蛛化合物(1)	アが銀化合物(II)	(皿)、碘化合物(皿)	ア)、鉄化合物(IV)	(1),缺化合物(1)	77、鉄化合物(1)	77、鉄化合物(1)	77° 鉄化合物(V)	アゾ鉄化合物(V)	7)" 鉄化合物(V)	もアゾケルム化合物(1)	7)" 鉄化合物(VI)
質量部数	100	100	100	100	100	10	10	10	10	100	10	10
着色剤	磁性体	磁性体	磁性体	磁性体	磁性体	カーホ・ソフ・ラック	カーホンファラック	カーホ・ンフ・ラック	カーホンフ・ラック	磁性体	カーボンフ。ラック	カーボンフッラック
質量部数	70	70	30	95	30	10	90	5	90	50	90	90
樹脂2	C	ө	ө	c	d	þ	f	i	g	q	ъъ	<b>D</b> D
質量部数	30	30	70	. 5	70	90	10	95	10	50	10	10
樹脂1	ಹ	જ	Ø	હ	ಥ	Ø	છ	h	B	q	ଷ	В
14-	1	2	3	4	5	9	7	8	6	10	11	12
	実施例1	実施例 2	実施例 3	実施例 4	実施例 5	実施例 6	実施例 7	実施例8	実施例 9	比較例 1	比較例 2	比較例 3

[0162]

【表3】

	1.1	トナーの DSC	トナーの THF	トナー・	の分子量分布 	(%)	W/1(	W9(104)
	トナー	ピ <i>−ク</i> (℃)	不溶分 (質量%)	1 万未満	1万~5万	5万超	W1(mol%)	W2(mol%)
実施例1	1	104.4	12.5	53.7	35.3	11.0	11.1	15.2
実施例 2	2	104.4	3.6	61.9	29.3	8.8	9.3	11.0
実施例 3	3	102.9	1.4	69.0	28.3	2.7	3.8	5.6
実施例 4	4	86.3	13.8	45.5	38.1	16.4	18.5	18.7
実施例 5	5	86.3	1.2	66.7	30.0	3.3	1.1	1.5
実施例 6	6	139.7	0.6	69.5	28.4	2.1	0.5	0.7
実施例 7	7	139.7	15.1	46.8	36.9	16.3	23.6	26.3
実施例8	8	139.7	5.3	59.5	37.0	3.5	19.4	19.2
実施例 9	9	139.7	19.8	45.0	37.8	17.2	31.0	35.0
比較例1	10	86.3	0.2	33.0	35.7	31.3	3.0	1.2
比較例 2	11	139.7	20.4	44.8	36.9	18.3	31.1	34.9
比較例3	12	139.7	19.6	45.1	37.3	17.6	30.9	35.1

【0 1 6 3】 【表4】

	h <del>-</del>	耐久初期の ベク黒面像濃度	耐久後の ベク黒 画像濃度	耐久後 1週間放置後 の ベク黒画像濃度	耐久後 メリープコ゚ースト B·A	160℃での <b>濃度低下率</b> (%)	240°C TO 49/1749/1719	51
施例 1	1	1.53	1.50	1.42	0.01	1.0	ī	
施例 2	2	1.50	1.48	1.41	0.02	1.1	. ئ	
施例3	3	1.51	1.45	1.40	₩0.04	1.2	4	
施例 4	4	1.48	1.43	1.37	0.15	6.5	ರ	
施例 5	б	1.43	1.41	1.36	0.20	3.7	က	
施例 6	9	1.50	1.40	1.35	0.25	2.1	က	
施例 7	7	1.49	1.41	1.39	0.30	7.5	ō	
施例8	8	1.45	1.36	1.33	0.35	10.3	က	
施例 9	6	1.44	1.35	1.31	0.40	23.1	್ತು	
較例 1	10	1.39	1.35	1.28	0:30	31.5	2	
較例 2	11	1.37	1.03	0.89	1.20	26.7	4	52
較例3	12	1.39	1.15	1.09	0.95	25.1	က	
								_

寒

#### [0164]

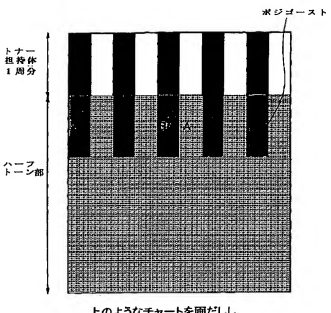
【発明の効果】本発明では、ポリエステル樹脂及びビニ ル系重合体ユニットとポリエステルユニットを有するハ イブリッド樹脂の混合物からなることで、低温定着性と 耐高温オフセット性を両立することができる。また、ポ リエステル樹脂及びビニル系重合体ユニットとポリエス\*40 である。

\* テルユニットを有するハイブリッド樹脂の混合物にアゾ 鉄化合物を用いることで、現像性と環境安定性を図るこ とができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明におけるポジゴーストを説明する概念図

【図1】



上のようなチャートを画だしし、 BとAの適度差B-Aを測定した

#### フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

G 0 3 G 9/08

3 4 6

(72) 発明者 遊佐 寛

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内

(72) 発明者 小川 吉寛

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内

(72) 発明者 谷川 博英

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内

Fターム(参考) 2H005 AA01 AA02 AA06 CA02 CA08

CA13 CA14 CA17 CA22 CA25

DA02 DA06 DA10 EA03 EA06

EA07 FA06